(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年6 月9 日 (09.06.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/052026 A1

(51) 国際特許分類7:

C08G 65/332,

C08L 71/02, C08B 37/16, A61L 27/18

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/017402

(22) 国際出願日: 2004 年11

2004年11月24日(24.11.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2003-398774

2003 年11 月28 日 (28.11.2003) JP

- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 伊藤 耕三 (ITO, Kohzo) [JP/JP]; 〒1160002 東京都荒川区荒川 3 丁目 2 1番 2号 7 0 8 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 荒木 潤 (ARAKI, Jun) [JP/JP]; 〒1710052 東京都豊島区南長崎4-3 9-9 グレースマツミ 1 1 0 号室 Tokyo (JP). 趙 長明 (ZHAO, Changming) [CN/JP]; 〒1130022 東京都文京区千駄木 5-2 6-1 0 クレインズテラス3 0 4号室 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 井波 実 (INAMI, Minoru); 〒1020093 東京都 千代田区平河町 2 丁目 3 番 1 1 号 花菱イマス平河 町ビル 4 階 成瀬・稲葉・井波特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: POLYROTAXANE AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME
- (54) 発明の名称: ポリロタキサン及びその製造方法
- (57) Abstract: A process for producing a polyrotaxane in a high yield and at a satisfactory cost without using a large excess of a pseudopolyrotaxane and/or without using a large excess of an activated reagent. The process for polyrotaxane production comprises: a clathration step in which a carboxylated polyethylene glycol which is a polyethylene glycol carboxylated at each end is mixed with cyclodextrin molecules to obtain a pseudopolyrotaxane which comprises cyclodextrin molecules which include the carboxylated polyethylene glycol in their spaces as if the cyclodextrin molecules are spitted with the carboxylated polyethylene glycol; and a blocking step in which the pseudopolyrotaxane is reacted with blocking groups having -NH₂ or -OH to obtain a polyrotaxane terminated at each end by a -CO-NH-(blocking group) or -CO-O-(blocking group).
 - (57)要約: 擬ポリロタキサンを大過剰で用いることなく、及び/又は活性化試薬を大過剰に用いることなく、収率良く且つコスト上も好ましいポリロタキサンの製造方法の提供。ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシ・ル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサントを得る包接工程;及び擬ポリロタキサンと−NH₂基又は−OH基を有する封鎖基とを反応させて、−CO−NH−封鎖基又は−CO−O−封鎖基の両末端を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法を「提供する。



明細書

ポリロタキサン及びその製造方法

技術分野

[0001] 本発明は、ポリロタキサン及びその製造方法に関し、特に両末端に-CO-NH-封 鎖基又は-CO-O-封鎖基などのカルボキシル基と反応する基を有する封鎖基とカ ルボキシル基とが反応して得られる構造を有するポリロタキサン及びその製造方法に 関する。

背景技術

- [0002] ポリロタキサンは、環状分子(回転子:rotator)の開口部が直鎖状分子(軸:axis)によって串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンの両末端(直鎖状分子の両末端)に、環状分子が遊離しないように封鎖基を配置して成る。例えば、環状分子としてαーシクロデキストリン(以降、シクロデキストリンを単に「CD」と略記する場合がある)、直鎖状分子としてポリエチレングリコール(以降、「PEG」と略記する場合がある)を用いたポリロタキサンは、種々の特性を有することから、その研究が近年、盛んに行われている。
- [0003] ポリロタキサンの調製法は一般に、PEGの両末端である一OH基を一NH₂基に置換して、両末端が一NH₂基であるH₂N-PEG-NH₂を得た後、該H₂N-PEG-NH₂とα-CDとを混合してα-CDが包接された擬ポリロタキサンを得、その後、該擬ポリロタキサンと-COOH基を有する封鎖基(BI-COOH)、例えばアダマンタン酢酸とを反応させて擬ポリロタキサンのPEG部位の両末端が-NH-CO-O-BI基で封鎖されたポリロタキサンを得ていた(特許文献1を参照のこと)。
- [0004] 一般に、-NH 基と-COOH基とのアミド化反応は、カルボキシル基を活性化して 正電荷を帯びたカルボニル炭素にアミンの非共有電子対が求核的に攻撃して行う反 応が多く用いられている。この場合、活性化カルボニルに対して大過剰のアミンを添 加する場合が多い(非特許文献1を参照のこと)。
- [0005] また、両末端が $-NH_2$ 基である $H_2N-PEG-NH_2$ は市販されているものの、PEGの分子量に関してその種類が乏しく、特にPEGの分子量が大であるものが乏しい。そ

のため、PEGの両末端-OH基をN,N'-カルボニルジイミダゾール及びエチレンジアミンで修飾して、種々のPEG分子量、特にPEG分子量が大であるH,N-PEG-NH2を調製していた(特許文献1及び非特許文献2を参照のこと)。これを、上述と同様の方法によりポリロタキサンへとさらに調製することにより、種々の分子量を有するポリロタキサンを得ていた。

特許文献1:WO 01/83566号公報。

非特許文献1:P. Bulpitt, D. Aeschlimann, J. Biomed. Mater. Res., 47 (1999), 152-169。

非特許文献2:H. Fujita, T. Ooya, N. Yui, Macromolecules 32 (1999), 2534-2541。 発明の開示

発明が解決しようとする課題

- [0006] しかしながら、上記のアミド化反応、即ち、CDが包接されたH₂N-PEG-NH₂と-COOH基を有する封鎖基との反応において、大過剰のアミンを用いること、即ちH₂N-PEG-NH₂を大過剰で用いることは、収率上及びコスト上、好ましくない。また、反応を効率よく行うために、大過剰のカルボキシル基、即ち-COOH基を有する封鎖基を大過剰に用いる方策を採ることもできるが、この場合、活性化試薬、例えばBOP試薬(ベンゾトリアゾール-1-イル-オキシートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム・ヘキサフルオロフォスフェート)及び/又はHOBt試薬(1-ヒドロキシ-1H-ベングトリアゾール・モノヒドレート)が大量に必要となり、コスト上、好ましくない。
- [0007] また、両末端が-NH₂基であるH₂N-PEG-NH₂を用いる場合、封鎖基はアミンと 反応する物質、例えば-COOH基を有するものに限定される。したがって、封鎖基の 選択性が限定されるか又は所望の封鎖基を得るためにさらにコストがかかる虞がある

さらに、特許文献1及び非特許文献2の方法により、種々の分子量を有し、且つ両末端に $-NH_2$ 基を有する $H_2N-PEG-NH_2$ を得ることができるが、その末端は詳細には $-O-(CH_2)_2$ $-O-CO-NH-(CH_2)_2$ $-NH_2$ であった。このため、PEG部位と封鎖基との間に、ウレタン結合又はカルバメート結合(-O-CO-NH-)とアミド結合とが存在するため、化学的に不安定になる虞があった。

- [0008] そこで、本発明の目的は、従来技術が有していた問題点を解決することにある。 具体的には、本発明の目的は、擬ポリロタキサンを大過剰で用いることなく、及び/ 又は活性化試薬を大過剰に用いることなく、収率良く且つコスト上も好ましいポリロタ キサンの製造方法を提供することにある。
- [0009] また、上記目的に加えて、又は上記目的の他に、本発明の目的は、従来技術が有していた問題点、即ち封鎖基の種類に関して、より選択性の幅を広げ、所望の封鎖基を有するポリロタキサン及びその製造方法を提供することにある。

さらに、上記目的に加えて、又は上記目的の他に、本発明の目的は、種々のPEG 分子量を有し且つ化学的に安定な結合を有するポリロタキサン及びその製造方法を 提供することにある。

[0010] 具体的には、本発明の目的は、従来、封鎖基側の一COOH基とPEG側の一NH2 基との反応により得ていたポリロタキサンに替えて、PEG側を一COOH基とし且つ封鎖基側を該一COOHと反応する基、例えば一NH2 基又は一OH基とし、これらの反応により、例えば一CO-NH-Bl末端又は一CO-O-Bl末端などのPEG側の一COOH基と該一COOHと反応する基とが反応した結果得られる構造を有するポリロタキサン、及びその製造方法を提供することにある。

課題を解決するための手段

[0011] 本発明者らは、以下の発明により、上記課題を解決できることを見出した。

<1> ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;及びカルボキシル基と反応する基を有する封鎖基と前記擬ポリロタキサンとを反応させて両末端に封鎖基を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法。

<2> 上記<1>において、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基が-N H₂基を有する封鎖基又は-OH基を有する封鎖基であり、ポリロタキサンの両末端はそれぞれ、-CO-NH-封鎖基又は-CO-O-封鎖基の構造を有するのがよい。

[0012] <3> ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポ

リエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;及び擬ポリロタキサンと-NH₂基又は-OH基を有する封鎖基とを反応させて、-CO-NH-封鎖基又は-CO-O-封鎖基の両末端を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法。

<4> 上記<1>~<3>のいずれかにおいて、カルボキシル化ポリエチレングリコールは、ポリエチレングリコールを2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)により酸化して得られるのがよい。

[0013] <5> 複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接され、該カルボキシル化ポリエチレングリコールの両末端に前記複数のシクロデキストリン分子が遊離しないように封鎖する封鎖基を有するポリロタキサンであって、前記両末端は、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基とカルボキシル基とが反応して得られる構造を有する、上記ポリロタキサン。

<6> 上記<5>において、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基が-N H 基を有する封鎖基又は-OH基を有する封鎖基であり、それによって得られる構造がそれぞれ、-CO-NH-封鎖基又は-CO-O-封鎖基で表されるのがよい。

- [0014] <7> 複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接され、該カルボキシル化ポリエチレングリコールの両末端に複数のシクロデキストリン分子が遊離しないように封鎖する封鎖基を有するポリロタキサンであって、両末端の封鎖基が-CO-NH-Bl基又は-CO-O-Bl基の構造を有する、上記ポリロタキサン。
- [0015] <8> 2,2,6,6-テトラメチルー1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)によりポリエチレングリコールを酸化してポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールを得るカルボキシル化工程;及びカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、シクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;を有する擬ポリロタキサンの製造方法。
- [0016] <9> シクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが

串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンであって、カルボキシル化ポリエチレング リコールの両末端はCOOH基である擬ポリロタキサン。

<10> 2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)によりポリエチレングリコールを酸化してポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールを得る、カルボキシル化ポリエチレングリコールの製造方法。

発明の効果

- [0017] 本発明により、擬ポリロタキサンを大過剰で用いることなく、及び/又は活性化試薬を大過剰に用いることなく、収率良く且つコスト上も好ましいポリロタキサンの製造方法を提供することができる。
- [0018] また、上記効果に加えて、又は上記効果の他に、本発明により、封鎖基の種類に関して、より選択性の幅を広げ、所望の封鎖基を有するポリロタキサン及びその製造方法を提供することができる。

さらに、上記効果に加えて、又は上記効果の他に、本発明により、種々のPEG分子 量を有し且つ化学的に安定な結合を有するポリロタキサン及びその製造方法を提供 することができる。

[0019] 具体的には、本発明により、従来、封鎖基側の-COOH基とPEG側の-NH₂基との反応により得ていたポリロタキサンに替えて、PEG側を-COOH基とし且つ封鎖基側を該-COOHと反応する基、例えば-NH₂基又は-OH基とし、これらの反応により、例えば-CO-NH-BI末端又は-CO-O-BI末端などのPEG側の-COOH基と該-COOHと反応する基とが反応した結果得られる構造を有するポリロタキサン、及びその製造方法を提供することができる。

発明を実施するための最良の形態

[0020] 以下、本発明を詳細に説明する。

本発明は、ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル 化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキスト リン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されて なる擬ポリロタキサンを得る包接工程;及びカルボキシル基と反応する基を有する封 鎖基と前記擬ポリロタキサンとを反応させて、両末端に封鎖基、例えば一CO-NH-封鎖基又は一CO-O-封鎖基で表される封鎖基を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法を提供する。なお、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基は、-NH 基を有する封鎖基又は一OH基を有する封鎖基であるのがよく、それぞれを用いることにより一CO-NH-封鎖基を有するポリロタキサン又は一CO-O-封鎖基を有するポリロタキサンを得るのがよい。

- [0021] 本発明のポリロタキサンの製法は、まず、ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程に付される。本発明に用いられるポリエチレングリコール(PEG)は、その分子量が限定されず、高分子量のものであってもよい。
- [0022] カルボキシル化PEG、即ちその両末端がカルボキシル化(一COOH)されているPEGは、従来より公知の方法により得られたもの、例えば過マンガン酸カリウムによる酸化、酸化マンガン/過酸化水素による酸化などによって得られたもの、無水コハク酸付加法によって得られたもの、又はブロモ酢酸エチルを付加した後にアルカリ加水分解するいわゆるカルボキシメチル化法によって得られたものなどを用いてもよい。特に、カルボキシル化PEGは、PEGを2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)により酸化して得られるものを用いるのが好ましい。
- [0023] TEMPOを用いる酸化は、水に臭化ナトリウム及び次亜塩素酸ナトリウムを共存させた弱塩基性下の系、又は水ー有機溶媒(例えば塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリルなど)の2相系もしくは混合系溶媒に炭酸水素ナトリウム又は臭化カリウムなどを共存させた系で行うことができる。また、圧力:大気圧下、温度:0℃〜室温などの条件で行うことができる。特に好ましいTEMPO酸化の条件は、水に臭化ナトリウム及び次亜塩素酸ナトリウムを共存させ、pHを10〜11に保持しながら、0℃〜室温、大気圧下で行うのがよい。
- [0024] TEMPOを用いる酸化は、従来のカルボキシル化PEGの製法と異なり、1つの工程でカルボキシル化が行える点、修飾率が向上する点で好ましい。

- [0026] カルボキシル化PEGとCDとを混合する条件は、溶媒中に両者を添加し、温度:室温付近、圧力:大気圧、時間:数時間~一昼夜、放置する条件であるのがよい。用いる溶媒は、カルボキシル化PEG及びCDを溶解する溶媒であれば、特に限定されないが、水、DMSO、DMFなどを挙げることができる。
- [0027] 包接工程によって得られた擬ポリロタキサンは、次いで、該擬ポリロタキサンと-NH 基又は-OH基を有する封鎖基とを反応させて、-CO-NH-封鎖基又は-CO-O- 封鎖基の両末端を有するポリロタキサンを得る封鎖工程に付される。
- [0028] 封鎖基は、カルボキシル基と反応する基、例えば一NH₂基又は一OH基を有し、得られるポリロタキサンのCDが串刺し状の包接状態から解放されないようにCDを封鎖する基であれば、特に限定されない。カルボキシル基と反応する基としては、一NH₂基又は一OH基であるのが好ましいが、これに限定されない。例えば、封鎖基は、カルボキシル基と反応する基を有する次のものを挙げることができる。ジニトロフェニル基類、アダマンタン基類、アントラセン基類、トリチル基類、シクロデキストリン類、フルオレセイン類及びピレン類、並びにこれらの誘導体基を挙げることができるが、これに限定されない。
- [0029] 封鎖工程の条件は、封鎖基が有するカルボキシル基と反応する基に依存して用いることができる。例えば、カルボキシル基と反応する基として一NH 基又は一OH基を用いる場合、従来より公知のアミド化又はエステル化反応に用いられる条件を用いてもよい。なお、本発明において、アミド化反応を生じるカルボキシル基側が擬ポリロタキサンであり、アミノ基側が封鎖基である場合、擬ポリロタキサンを大過剰に用いる必要がないため、好ましい。また、一般のアミド化反応に用いられる活性化試薬、例えばBOP試薬及び/又はHOBt試薬についても大過剰に用いる必要がないため、好ましい。
- [0030] 上記の方法により、本発明は、複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシ ル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接され、該カルボキシル化ポリエチレン

グリコールの両末端に複数のシクロデキストリン分子が遊離しないように封鎖する封鎖基を有するポリロタキサンであって、前記両末端は、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基とカルボキシル基とが反応して得られる構造を有するポリロタキサンを提供することができる。なお、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基として-NH_基を有する封鎖基又は-OH基を有する封鎖基を用いるのがよく、この場合、得られるポリロタキサンの両末端が-CO-NH-BI基又は-CO-O-BI基の構造を有することができる。

ここで、シクロデキストリン分子、カルボキシル化PEG、及び封鎖基は、上述した通りである。また、「-CO-NH-Bl基」又は「-CO-O-Bl基」の「Bl」は、-NH₂基又は-OH基を有する封鎖基の-NH₂基又は-OH基以外の部位を意味する。

[0031] また、本発明は、ポリロタキサンの中間体である擬ポリロタキサン、及びその製造方法も提供する。

即ち、本発明の擬ポリロタキサンは、シクロデキストリン分子の開口部にカルボキシ ル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンであって、 カルボキシル化ポリエチレングリコールの両末端がCOOH基であることに特徴を有 する。

- [0032] また、本発明の擬ポリロタキサンの製造方法は、カルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、シクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;を有する。特に、本発明の擬ポリロタキサンの製造方法は、カルボキシル化ポリエチレングリコールが2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)によりポリエチレングリコールを酸化することにより、ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールを得るのがよい。
- [0033] さらに、本発明は、ポリロタキサンの中間体、擬ポリロタキサン、の主要部位である、カルボキシル化ポリエチレングリコールの製造方法をも提供する。即ち、本発明のカルボキシル化ポリエチレングリコールの製造方法は、2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)によりポリエチレングリコールを酸化してポリエチレン

グリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコール を得る。なお、この製法の条件等については、上述した通りである。

[0034] 以下、実施例に基づいて、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は本実施例に限定されるものではない。

実施例1

[0035] < PEGのTEMPO酸化によるPEG-カルボン酸の調製>

PEG(分子量2万または3.5万)10g、TEMPO(2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル)100mg、及び臭化ナトリウム1gを水100mlに溶解した。得られた溶液に市販の次亜塩素酸ナトリウム水溶液(有効塩素濃度約5%)5mlを添加し、室温で攪拌しながら反応させた。反応が進行すると添加直後から系のpHは急激に減少するが、なるべくpH:10~11を保つように1N NaOHを添加して調製した。pHの低下は概ね3分以内に見られなくなったが、さらに10分間攪拌した。エタノールを最大5mlまでの範囲で添加して反応を終了させた。塩化メチレン50mlでの抽出を3回繰返して無機塩以外の成分を抽出した後、エバポレータで塩化メチレンを留去した。温エタノール250mlに溶解させた後、一4℃の冷凍庫に一晩おいてPEGーカルボン酸のみを析出させた。析出したPEGーカルボン酸を遠心分離で回収した。この温エタノール溶解ー析出一遠心分離のサイクルを数回繰り返し、最後に真空乾燥で乾燥させてPEGーカルボン酸を得た。収率95%以上。カルボキシル化率95%以上。

[0036] $\langle PEG-カルボン酸と \alpha - CDとを用いた包接錯体の調製>$

上記で調製したPEGーカルボン酸3g及び α -CD12gをそれぞれ別々に用意した 70 $^{\circ}$ $^{\circ}$

[0037] <アダマンタンアミンとBOP試薬反応系を用いた包接錯体の封鎖>

室温でジメチルホルムアミド (DMF) 50mlにアダマンタンアミン0. 13gを溶解し、上記で得られた包接錯体14gに添加した後、すみやかによく振りまぜた。続いて、BOP試薬 (ベンゾトリアゾール-1-イル-オキシートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム・ヘキサフルオロフォスフェート) 0. 38gをDMF25mlに溶解したものを添加し、同様によく振

りまぜた。さらに、ジイソプロピルエチルアミンO. 14mlをDMF25mlに溶解したものを添加し、同様によく振り混ぜた。得られた混合物を冷蔵庫中で一晩静置した。その後、DMF/メタノール=1:1混合溶液100mlを加えてよく混ぜ、遠心分離して上澄みを捨てた。このDMF/メタノール混合溶液による洗浄を2回繰り返した後、さらにメタノール100mlを用いた洗浄を同様の遠心分離により2回繰り返した。得られた洗澱を真空乾燥した後、ジメチルスルホキシド(DMSO)50mlに溶解し、得られた透明な溶液を水700ml中に滴下してポリロタキサンを析出させた。析出したポリロタキサンを遠心分離で回収し、真空乾燥又は凍結乾燥させた。このDMSO溶解一水中で析出一回収一乾燥のサイクルを2回繰り返し、最終的に精製ポリロタキサンを得た。添加した包接錯体をベースにした収率約68%(包接錯体14gからの収量は、分子量3.5万のPEGの場合9.6g)であった。

実施例 2

[0038] <シクロデキストリンとBOP試薬反応系を用いた包接錯体の封鎖>

室温でDMF50mlに、BOP試薬3g、HOBt1g、シクロデキストリン3.0g、ジイソプロピルエチルアミン1.25mlをこの順番で溶解させた。これに、実施例1で得られた包接錯体14gを添加した後、速やかによく振り混ぜた。スラリー状になった試料を冷蔵庫中で一晩静置した。その後、DMF/メタノール=1:1混合溶液50mlを加えてよく混ぜ、遠心分離して上澄みを捨てた。このDMF/メタノール混合溶液による洗浄を2回繰り返した後、さらにメタノール100mlを用いた洗浄を同様の遠心分離により2回繰り返した。得られた沈澱を真空乾燥した後、DMSO50mlに溶解し、得られた透明な溶液を水700ml中に滴下してポリロタキサンを析出させた。析出したポリロタキサンを遠心分離で回収し、真空乾燥又は凍結乾燥させた。このDMSO溶解一水中で析出一回収一乾燥のサイクルを2回繰り返し、最終的に精製ポリロタキサンを得た。添加した包接錯体をベースにした収率約57%(包接錯体14gからの収量は、分子量3.5万のPEGの場合8.0g)であった。

請求の範囲

- [1] ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;及びカルボキシル基と反応する基を有する封鎖基と前記擬ポリロタキサンとを反応させて両末端に封鎖基を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法。
- [2] ポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、複数のシクロデキストリン分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接されてなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;及び前記擬ポリロタキサンと-NH 基又は-OH基を有する封鎖基とを反応させて、-CO-NH-封鎖基又は-CO-O-封鎖基の両末端を有するポリロタキサンを得る封鎖工程;を有するポリロタキサンの製造方法。
- [3] 前記カルボキシル化ポリエチレングリコールは、ポリエチレングリコールを2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)により酸化して得られる請求項 1又は2記載の方法。
- [4] 複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが 串刺し状に包接され、該カルボキシル化ポリエチレングリコールの両末端に前記複 数のシクロデキストリン分子が遊離しないように封鎖する封鎖基を有するポリロタキサ ンであって、前記両末端は、カルボキシル基と反応する基を有する封鎖基とカルボキ シル基とが反応して得られる構造を有する、上記ポリロタキサン。
- [5] 複数のシクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが 串刺し状に包接され、該カルボキシル化ポリエチレングリコールの両末端に前記複 数のシクロデキストリン分子が遊離しないように封鎖する封鎖基を有するポリロタキサ ンであって、前記両末端の封鎖基が一CO-NH-Bl基又は一CO-O-Bl基の構造を 有する、上記ポリロタキサン。
- [6] 2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル (TEMPO) によりポリエチレン グリコールを酸化してポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカル

ボキシル化ポリエチレングリコールを得るカルボキシル化工程;及び前記カルボキシ ル化ポリエチレングリコールとシクロデキストリン分子とを混合して、シクロデキストリン 分子の開口部に前記カルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し状に包接され てなる擬ポリロタキサンを得る包接工程;を有する擬ポリロタキサンの製造方法。

- [7] シクロデキストリン分子の開口部にカルボキシル化ポリエチレングリコールが串刺し 状に包接されてなる擬ポリロタキサンであって、前記カルボキシル化ポリエチレングリ コールの両末端はCOOH基である擬ポリロタキサン。
- [8] 2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシラジカル(TEMPO)によりポリエチレングリコールを酸化してポリエチレングリコールの両末端がカルボキシル化されたカルボキシル化ポリエチレングリコールを得る、カルボキシル化ポリエチレングリコールの製造方法。